No active trail







INSIDE DELPHION

Search: Quick/Number Boolean Advanced Derwent

Help

View

**Image** 

1 page

## The Delphion Integrated View

Buy Now: PDF | File History | Other choices Tools: Add to Work File: Create new Work File Add View: INPADOC | Jump to: Top Go to: Derwent Email this to a friend

JP08092371A2: RELEASABLE SILICONE COMPOSITION

PRODUCTS

[ Derwent Title ]

JP Japan 

ੴKind: A (See also: JP03073893B2)

**OBA TOSHIO**; **AOKI SHUNJI**;

SHIN ETSU CHEM CO LTD PAssignee:

News, Profiles, Stocks and More about this company

Published / Filed: 1996-04-09 / 1994-09-26

> **P**Application JP1994000229625

Number: @IPC Code:

**8**Abstract:

IPC-7: C08G 77/04; C08L 83/04;

Priority Number: 1994-09-26 JP1994000229625

PURPOSE: To obtain the subject composition capable of giving release films with low release force and low residual adhesion fall. useful for release paper, comprising the main component including an organopolysiloxane capable of forming cured releasable film and a component containing cyclosiloxane side chain.

CONSTITUTION: This composition capable of giving release films with low release force at both low and high speed release and low residual adhesion fall, is obtained by incorporating 100 pts.wt. of the main component including an organopolysiloxane capable of

forming releasable films after cured, composed of an organopolysiloxane having in one molecule at least two alkenyl groups bound to a Si atom and ≥50cp in viscosity at 25° C, an organohydrogenpolysiloxane having in one molecule at least two H atoms bound to a Si atom, and a platinum-based addition reaction catalyst, with 0.1-50 pts.wt. of an organopolysiloxane as an

ingredient 10-105cp in viscosity at 25° C having in one molecule at least one group of the formula ((m) is an integer of 2-12; (x) is an integer of 2-5) bound to a Si atom.

COPYRIGHT: (C)1996,JPO

**♥INPADOC** Legal Status:

None

Buy Now: Family Legal Status Report

Show 2 known family members

**₹Other Abstract** 

CHEMABS 125(08)088113X CAN125(08)088113X DERABS C96-236173

DERC96-236173 Info:







Nominate this for the Gallery...



#### (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-92371

(43)公開日 平成8年(1996)4月9日

(51) Int.Cl.<sup>6</sup>

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C08G 77/04 C08L 83/04

NUA

LRR

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 5 頁)

(21)出願番号

特願平6-229625

(71)出願人 000002060

信越化学工業株式会社

(22)出願日

平成6年(1994)9月26日

東京都千代田区大手町二丁目6番1号

(72)発明者 大庭 敏夫

群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10 信越化学工業株式会社シリコーン電子材料

技術研究所内

(72)発明者 青木 俊司

群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10 信越化学工業株式会社シリコーン電子材料

技術研究所内

(74)代理人 弁理士 山本 亮一 (外1名)

## (54) 【発明の名称】 剥離性シリコーン組成物

(57)【要約】 (修正有)

【目的】 低速および高速の剥離時において剥離が軽 く、しかも残留接着率の低下が少ない優れた剥離皮膜を 与える剥離性シリコーン組成物を提供する。

【構成】 硬化して剥離性皮膜を形成するオルガノボリ シロキサンを含む主成分100 重量部と、1分子中に、少 なくとも1個のケイ素原子に結合した下記(化1)に示 される基(CCでmは2~12の整数、xは2~5の整 数)、を有する25℃の粘度が10~10°cp である添加成分 のオルガノポリシロキサン0.1 ~50重量部とからなると とを特徴とする剥離性シリコーン組成物。

【化1】

1

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 硬化して剥離性皮膜を形成するオルガノ ポリシロキサンを含む主成分100 重量部と、1分子中 に、少なくとも1個のケイ素原子に結合した下記(化 1) に示される基(ここでmは2~12の整数、xは2~ 5の整数)、を有する25℃の粘度が10~10°cp である添 加成分のオルガノポリシロキサン0.1 ~50重量部とから なることを特徴とする剥離性シリコーン組成物。 【化1】

【請求項2】 硬化して剥離性皮膜を形成するオルガノ ポリシロキサンを含む主成分が、(A)1分子中に少な くとも2個のケイ素原子に結合したアルケニル基を有 し、25℃における粘度が50cp以上のオルガノポリシロキ サン、(B) 1分子中に少なくとも2個のケイ素原子に 結合した水素原子を有するオルガノハイドロジェンポリ シロキサン、(C)白金系付加反応触媒よりなることを 20 特徴とする請求項1記載の剥離性シリコーン組成物。

## 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、低速及び高速剥離時に 軽い剥離力で剥離し、かつ残留接着率の低下の少ない剥 離皮膜を与える剥離紙用シリコーン組成物に関するもの で、テープの背面処理剤やラベルの剥離ライナーとして 利用可能な剥離性シリコーン組成物に関する。

## [0002]

【従来の技術】従来、紙、加工紙、プラスチックフィル 30 ムなどの基材と粘着物質との接着、固着を防止すること を目的として、基材面にシリコーン組成物の皮膜を形成 し離型性を付与することが行われている。この場合、基 材面にシリコーン皮膜を形成する方法としては、◎白金 系化合物を触媒として、脂肪族不飽和基を含有するオル ガノポリシロキサンとオルガノハイドロジェンポリシロ キサンとを付加反応させて離型性皮膜を形成する方法、 ②有機すず化合物などの有機酸金属塩触媒を使用してオ ルガノポリシロキサンを縮合反応させて離型性皮膜を形 成する方法などが知られている。これらの方法に使用す るシリコーン組成物は、いずれも加熱によって皮膜を形 成させる熱キュアータイプと称されるものであり、その 性状によってシリコーンをトルエンなどの有機溶剤に溶 解させた溶剤タイプ、水に分散させたエマルジョンタイ ブ、シリコーンのみからなる無溶剤タイプに分類され る。さらに、これら剥離性シリコーン組成物において は、粘着紙製造時における巻き戻し工程、粘着ラベルの 製造時におけるカス取り工程およびラベル貼付工程など での作業性を向上させるためにフェニル基含有の非官能 性オルガノポリシロキサンを添加して高速剥離時の軽剥 50 オルガノポリシロキサン

離化を図ることが特公平3-52498号公報に提案さ れている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかし、剥離性シリコ ーン組成物にフェニル基含有の非官能性オルガノポリシ ロキサンを添加すると剥離力は低下するものの、非反応 成分のブルーミングにより残留接着率も大幅に低下して しまうという問題点があり、作業性を向上させることが 困難であるのが現状である。本発明は、前記問題点を解 10 決するためになされたもので、低速および高速の剥離時 において剥離が軽く、しかも残留接着率の低下が少ない 優れた剥離皮膜を与える剥離性シリコーン組成物を提供 することを目的とする。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者は、上記目的を 達成するため鋭意検討を重ねた結果、硬化して剥離性皮 膜を形成するオルガノポリシロキサンを含む主成分100 重量部と、1分子中に少なくとも1個のケイ素原子に結 合した下記(化2)で示される基(ととでmは2~12の 整数, xは2~5の整数)を有する25℃の粘度が10~10 'cp であるオルガノポリシロキサン0.1 ~50重量部とか らなる剥離性シリコーン組成物が、低速および高速での 剥離時において軽い剥離力を与えることができる上、残 留接着率の低下が少ない剥離皮膜を与え、そのため粘着 紙製造時における巻き戻し工程および粘着ラベルの製造 時におけるカス取り工程、ラベル貼付工程などを高速化 して工程を合理化し、作業性を向上させることができる ととを見出し、本発明を完成した。

[0005]

【化2】

【0006】本発明における主成分は、従来公知の剥離 性組成物をそのまま使用することができるが、前述の付 加反応型、縮合反応型組成物以外にも、例えばアクリル シリコーンを電子線で硬化させる組成物、アクリルシリ コーンに光重合開始剤を添加したものを紫外線で硬化さ せる組成物なども用いることができる。このような組成 物のなかで、付加反応型のものは剥離力が軽く、かつ残 留接着率が高いことから、本発明においては、硬化して 剥離性皮膜を形成する組成物の主成分として付加反応型 のオルガノポリシロキサンを用いた。

【0007】本発明において主成分として使用可能な付 加反応型オルガノボリシロキサン組成物は各々公知のも ので、これは次の3成分からなる。

(A) 1分子中に少なくとも2個のケイ素原子に結合し たアルケニル基を有し、25℃における粘度が50cp以上の 3

(B) 1分子中に少なくとも2個のケイ素原子に結合し た水素原子を有するオルガノハイドロジェンポリシロキ サン

## (C)白金系付加反応触媒

ととで(A)成分のオルガノポリシロキサンは、1分子 中に少なくとも2個のケイ素原子に結合したアルケニル 基を有するものである。アルケニル基としてはビニル 基、アリル基、ヘキセニル基、ドデセニル基などが例示 され、経済性から好ましいアルケニル基としてはビニル 基である。このアルケニル基はオルガノポリシロキサン 10 中の全有機基に対して、0.05~50モル%、特に0.2~10 モル%含有することが好ましい。アルケニル基含量が0. 05モル%に満たないと実質的な硬化速度が得られない場 合があり、50モル%を超えると合成が困難になる上、剥・ 離力も重くなる。

【0008】ケイ素原子に結合するアルケニル基以外の 有機基としては、例えば、メチル基、エチル基、プロビ ル基等のアルキル基;フェニル基、トリル基等のアリー ル基; あるいはこれらの炭素原子に結合した水素原子の 一部または全部をハロゲン原子、シアノ基などで置換し 20 た同種または異種の置換または非置換の一価炭化水素基 などが挙げられる。なおケイ素原子に結合するアルケニ ル基以外の有機基は、全有機基に対して50モル%がメチ ル基であることが好ましい。

【0009】このオルガノポリシロキサンは直鎖状であ ることが望ましく、その末端のケイ素原子に結合する置 換基は、例えば、アルケニル基、アルキル基、水酸基、 アルコキシ基等のいずれの基であってもよいが、アルケ ニル基を1個以上有することが好ましい。さらに、上記 オルガノポリシロキサンは形成される皮膜の性能上、25 30 ℃における粘度が50cp以上であれば、オイル状から生ゴ ム状のいずれの形態であってもよい。

【0010】(B)成分であるオルガノハイドロジェン ポリシロキサンは、1分子中に少なくとも2個、好まし くは3個以上のケイ素原子に結合した水素原子を有する ものである。ととで、オルガノハイドロジェンポリシロ キサンのその他の有機基に特に制限はないが、全有機基 の90モル%以上はメチル基であることが望ましい。この ようなオルガノハイドロジェンポリシロキサンとして は、具体的に(CH<sub>4</sub>)HS<sub>1</sub>O単位, HS<sub>1</sub>O<sub>2/2</sub>単位, (CH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S 4O 含有するオルガノボリシロキサンはオルガノハイドロジ 10 単位, (CH<sub>2</sub>), S<sub>1</sub>O<sub>1/2</sub>単位からなるホモポリマーまた はコポリマーなどが例示され、これらは直鎖状、分岐鎖 状、環状のいずれであってもよい。また、このオルガノ ハイドロジェンポリシロキサンは25℃における粘度が10 ~500cp 特に15~200cp であることが好ましい。

【0011】(B)成分のオルガノハイドロジェンポリ シロキサンの配合量は(A)成分のアルケニル基含有オ ルガノボリシロキサンのアルケニル基量に応じて決めら れるが、(A) 成分量の100 重量部に対して0.1~30重 量部の範囲とする必要がある。0.1 重量部より少ないと 50 剥離性皮膜形成が損なわれ、30重量部より多いと剥離が 重くなる。

【0012】(C)成分の白金系化合物は付加反応触媒 として公知のものが使用可能で、例えば塩化白金酸、塩 化白金酸のアルコール溶液やアルデヒド溶液、塩化白金 酸と各種オレフイン、ビニルシロキサンとの錯体などが 挙げられる。なお、白金系化合物の添加量は触媒量とす ればよいが、良好な硬化皮膜を得るとともに経済的な見 地から(A)成分100 重量部に対して白金量換算で1~ 1,000ppmの範囲とすることが好ましい。

【0013】以上のようなオルガノポリシロキサン組成 物よりなる主成分に以下の添加成分が組み合わせられ る。本発明の添加成分は1分子中に少なくとも1個のケ イ素原子に結合した下式

[0014]

[化3]

で示される基(CCでmは2~12の整数、xは2~5の 整数)を有するオルガノボリシロキサンである。好まし いシクロシロキサンペンダントを含有するオルガノポリ シロキサンは下記一般式で示される。

[0015]

【化4】

#### R.S.O(R.S.O) .S.R.

〔とこでRは少なくとも1個が(化1)で示される基で あり、残りのRは同一または異種のアルキル基、アリー ル基、アルコキシ基、水酸基の中から選択される置換基 であり、nは正の整数である。〕シクロシロキサンペン ダントを含有するオルガノポリシロキサンの25℃の粘度 は10~10°cp が好ましい。シクロシロキサンペンダント を含有するオルガノポリシロキサンの25°Cの粘度が10cp 未満になると剥離を軽くする効果が少なく、10°cp より 大きいと高速で剥離させた場合、剥離を軽くする効果を 得ることが困難になる。

【0016】 このようにシクロシロキサンペンダントを ェンポリシロキサンにアルケニル基を1個有するシクロ ジオルガノシロキサンを白金系触媒を用いて付加反応さ せて得ることができる。その具体例としては下式(化 5),(化6),(化7),(化8),(化9),(化 10)が例示される。

[0017]

[化5]

 $(CH_2)_2S_1O[(CH_2)_2S_1O]_{60}(CH_2)_2S_1Z^1$ 

【化6】

(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>S<sub>1</sub>O[(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>S<sub>1</sub>O]<sub>122</sub>[(CH<sub>2</sub>)Z<sup>1</sup>S<sub>1</sub>O]<sub>12</sub>S<sub>1</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>

[化7]

$$Z^{1} = - CH_{2}CH_{2} (CH_{3}) S_{1}O [(CH_{3})_{2}S_{1}O]_{\overline{3}}$$

\* [化8] Z²(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>S<sub>1</sub>O[(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>S<sub>1</sub>O]<sub>118</sub>(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>S<sub>1</sub>Z² [化9]

\*

 $Z^{2}(CH_{2})_{2}S_{1}O[(CH_{2})_{2}S_{1}O]_{187}[(C_{6}H_{5})_{2}S_{1}O]_{10}Z^{2}(CH_{3})S_{1}O(CH_{2})_{2}S_{1}Z^{2}$ 

 $Z^a = -CH_aCH_a (CH_a) S_10 [(CH_a) S_10] =$ 

【0018】添加成分のシクロシロキサンベンダントを含有するオルガノポリシロキサンの配合量は主成分の組成物100重量部に対して0.1~50重量部、好ましくは1~20重量部である。 0.1重量部より少ないと剥離を軽くする効果が得られず、50重量部より多いと残留接着率が低下する。上記組成物にその他の任意成分を添加するととは自由であり、例えば白金系化合物の触媒活性を抑制する目的で各種有機窒素化合物,有機りん化合物,アセ 20チレン系化合物,有機クロロ化合物等の活性抑制剤を必要に応じて添加してもよい。

【0019】本発明のシリコーン組成物を使用して、剥離紙を製造する方法は、上述の主成分と添加成分の所定量を混合し、これを紙、ブラスチックフイルム等の基材に塗布し、次いで、常法に従い加熱硬化させることによって目的の剥離紙を得ることができる。なお上記成分の混合方法に特に制限はないが、白金触媒を最後に添加することが好適である。なお各成分は単一の化合物であっても、2種以上の混合物であっても差支えない。また本30発明の組成物をそのまま使用してもよいが、トルエン、キシレン、ヘキサン、ヘブタンなどの有機溶剤で希釈して使用することも可能である。

#### [0020]

【実施例】以下に実施例及び比較例により本発明を具体的に説明するが、本発明はこの実施例に限定されるものではない。なお、以下の例において粘度は全て25℃の値である。またシリコーン組成物の剥離力、残留接着率は下記の方法により測定した。

【0021】(剥離力)本発明の剥離性シリコーン組成物を薄膜状フィルム又はシート状の基材表面に所定量塗布し、所定温度の熱風式乾燥機中で所定時間加熱して硬化皮膜を形成させた後、この硬化皮膜面にアクリル系溶剤粘着剤・オリバインBPWー3110H〔東洋インキ製造(株)製〕又はアクリルエマルジョン型粘着剤・オリバインBPWー3110H〔東洋インキ製造(株)製〕を塗布

インBPW-3110H [東洋インキ製造 (株) 製] を塗布 して100 °Cで3分間加熱処理した。次に、この処理面に 坪量64q/m²の上質紙を貼りあわせ、25°C、20時間エイジ リコーン塗布量が0.8g/m²となるよングさせた後、試料を5 cm幅に切断し、引張り試験機を で30秒間キュアーさせ、これらの象用いて180°の角度で剥離速度0.3m/min、60m/min で貼り 50 測定した。その結果を表1に示す。

合わせ紙を引張り、剥離させるのに要する力(g)を測10 定した。

【0022】(残留接着率)剥離力測定の場合と全く同様にして基材表面にシリコーン組成物の硬化皮膜を形成させた後、その表面にポリエステルテープ・ルミラー31 B [日東電工(株)製]を貼り合わせ、20q/cm²の加重をのせて70℃で20時間加熱エイジングさせた後、テープを剥し、ステンレス板に貼り付けた。次に、この処理紙をステンレス板から180°の角度で剥離速度0.3m/minで剥し、剥離させるのに要する力(g)を測定すると共に、別途未処理の標準テープをステンレス板から剥離させるのに要する力(g)を測定し、これらの比をとって百分率で表した。

【0023】(実施例1)分子鎖末端がジメチルビニルシリル基で封鎖された粘度400cpのジメチルボリシロキサンを100 重量部、分子鎖末端がトリメチルシリル基で封鎖され、ジメチルシロキサン単位を20モル%含有する粘度が20cpのメチルハイドロジェンボリシロキサン2.0重量部、前出の分子鎖末端にシクロシロキサンを有するジメチルボリシロキサン(化5)10重量部、1ーエチニルー1ーシクロヘキサノール0.25重量部を混合して均一に撹拌し、更に白金とビニルシロキサンとの錯体を白金量換算で100ppmとなるように添加してシリコーン組成物を調製した。次に、この組成物をボリエチレンラミネート紙にシリコーン塗布量が0.8g/㎡となるように塗布して140℃で30秒間キュアーさせ、これらの剥離力、残留接着率を測定した。その結果を表1に示す。

【0024】(実施例2)分子鎖末端がジメチルビニルシリル基で封鎖され、メチルビニルシロキシ単位が1.5 モル%のゴム状のメチルビニルジメチルポリシロキサン100 重量部、分子鎖末端がトリメチルシリル基で封鎖された粘度が30cpのメチルハイドロジェンポリシロキサン2.4 重量部、前出の分子鎖末端および側鎖にシクロシロキサンを有するジメチルジフェニルポリシロキサン(化9)20重量部、1ーエチニルー1ーシクロヘキサノール0.25重量部をトルエン900重量部に溶解させ、更に白金とビニルシロキサンとの錯体を全系に対し白金換算で10のpmとなるように添加してシリコーン組成物を調製した。次に、この組成物をポリエチレンラミネート紙にシリコーン塗布量が0.8g/m²となるように塗布して140℃で30秒間キュアーさせ、これらの剥離力、残留接着率を測定した。その結果を表1に示す。

7

【0025】(比較例1)実施例1で分子鎖末端にシクロシロキサンを有するジメチルボリシロキサン(化5)を配合しないこと以外は全く実施例1と同様にしてシリコーン組成物を調製し、実施例1と同様に塗布皮膜を形成させ、これらの剥離力、残留接着率を測定した。その結果を表1に示す。

【0026】(比較例2)実施例2で分子鎖末端及び側\*

\* 鎖にシクロシロキサンを有するジメチルジフェニルポリシロキサンを60重量部配合したこと以外は全く実施例2と同様にしてシリコーン組成物を調製し、実施例2と同様に塗布皮膜を形成させ、これらの剥離力、残留接着率を測定した。その結果を表1に示す。

[0027]

【表1】

		実 施 例		比較例	
		1	2	1	2
粘着剤	到離速度 (m/min)	<b>新能力(g/5cm)</b>			
BPS-5127	0.3	20	13	65	6
	60	150	100	360	80
BPW- 3110H	0.3	10	8	25	5
	60	90	100	310	90
残留接着率 (X)		95	90	100	70

## [0028]

【発明の効果】以上説明したように、本発明の剥離性シリコーン組成物は、低速及び高速での剥離時に軽く剥離させることができる上、残留接着率の低下が少ない剥離皮膜を与える。従って、本発明の組成物を用いることに

より、粘着紙製造時における巻き戻し工程及び粘着ラベルの製造時におけるカス取り工程、ラベル貼付工程等の 高速化が可能で、工程を合理化して作業性を向上させる ととができる。